

Torbuphanol Vet 10 mg/ml solution for injection for injection for horses, dogs and cats

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Torbuphanol Vet 10 mg/ml solution for injection for injection for horses, dogs and cats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
 - Milk. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/11/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 110896

Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0289/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca França Alemanha Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.